PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-073707

(43) Date of publication of application: 15.04.1986

(51)Int.CI.

C08F136/06

(21)Application number : 59-197086

(22)Date of filing:

19.09.1984

(71)Applicant : UBE IND LTD (72)Inventor: ODA YASUSHI

ISHIGUCHI KOJI OKAMOTO NAOMI

(54) POLYBUTADIENE RUBBER

(57)Abstract:

PURPOSE: A polybutadiene rubber which can give a vulcanizate having suitable properties for tire side walls, containing a boiling n-hexane-insoluble portion, a boiling n-hexane-soluble portion and a specified-MW component in this soluble portion at specified contents, respectively.

CONSTITUTION: A high-cis-1,4-polybutadiene-based polybutadiene comprising 1W15wt% boiling n-hexaneinsoluble portion of a reduced relative viscosity (as measured in a tetralin solution of 0.2g/100cc concentration at 130°C) of 0.5W4 and 85W99wt% boiling n-hexane-soluble portion of a weight-average MW (in terms of polystyrene) of 30W800,000, wherein the boiling n-hexane- soluble portion contains 9W30 wt.% components of a MW (in terms of polystyrene) ≤50,000. Said polybutadiene rubber is preferably has a boiling n-hexane- insoluble portion of 3W12wt% and a boiling n-hexane-soluble portion of 88W97wt%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-73707

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和61年(1986)4月15日

C 08 F 136/06

6681-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

9発明の名称 ポリブタジエンゴム

> ②特 願 昭59-197086

田田 昭59(1984)9月19日

市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 79発 明 者 史 田 学工場内

市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 ⑫発 明者 康 治

学工場内

市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 邻発 明者 美

学工場内

⑪出 願 人 宇部興産株式会社 宇部市西本町1丁目12番32号

の代 理 人 弁理士 柳川 泰男

1. 発明の名称

ポリプタジエンゴム

2. 特許請求の範囲

1. 超元比粘度(130℃における過度0.2 g / 1 0 0 c c + テトラリン溶液)が0 . 5 ~ 4 の沸騰 n ~ ヘキサン不裕分 1 ~ 1 5 重量 96 とポ リスチレン換算重量平均分子量が30万~80万 の沸騰 n - ヘキサン可溶分85~99重量%とか らなり、 かつ 訣 沸 鵬 n ーヘキサン可溶分中にポリ スチレン換算分子量5万以下の成分が9~30重 **益%含まれていることを特徴とする高シスー1,** 4 - ポリプタジエンを主成分とするポリプタジェ

2. 海腫 ローヘキサン不能分が3~12 重量% の範囲にあり、沸騰ローヘキサン可溶分が88~ 97重量%の範囲にあることを特徴とする特許額 水の範囲第1項記載のポリプタジェンゴム。

3。 沸騰 ューヘキサン不 静分の 意元 比粘度が 0 . 8 ~ 3 . 0 の範囲にあることを特徴とする特 許請求の範囲第1項もしくは第2項記載のポリブ

4。 瀬陽 n ~ ヘキサン可溶分中に含まれるポリ スチレン換算分子最5万以下の成分が15~25 重量%の範囲にあることを特徴とする特許 請求の 範囲第1項もしくは第2項記載のポリプタジェン

3、春明の詳細な説明

[発明の分野]:

木発明は、新規なポリプタジェンゴムに関する ものである。

[発明の背景]

近年、高速道路の発達および内燃機関などの発 造に伴ない自動車の高速走行が月常的に行なわれ るようになっている。このような自動車の商速化 が進むに従って、それに対応すべくタイヤにも積 々の改良がなされている。特に、最近高速の自動 車用のタイヤとしてラジアルタイヤの普及がめざ ましい。そして、このようなタイヤを形成するゴ ム案材として高シスー1,4-ポリプタジェンゴ

ムなどのポリプタジェンゴムを用いることが一般 的となっている。

一般にタイヤは、大別するとタイヤの増削に接 する部分(トレッド)、タイヤの本体内部を形成 する部分(カーカス)、タイヤの機만(サイドウ ォール)、タイヤをリムに係合する耳部およびこ の耳部に埋設されたピードなどより構成されてい る。通常、上記のようなダイヤの各部分はその機 能に適合した素材が厳選され使用されている。 そして、タイヤの高速性能を向上させるためにト レッドおよびビードは、高い弾性率の素材が使用 され、またサイドウォールには走行中のタイヤの 変形を集中する為に低い弾性率のゴム業材が使用 されている。特に乗川車用タイヤの場合には、サ イドウォールに用いるゴム業材は、通常のタイヤ に使用する業材よりもさらに低弾性率のものを使 用することが好ましいとされている。さらにサイ ドウォール用のゴム素材は、過酷な条件下で使用 されることから、亀裂などの損傷に対する優れた 抵抗性(耐屈曲亀製成長性として表示される)が

3

思いとの問題がある。またさらに、高シス-1,4-ポリプタジェンゴムは、加硫酸の配合物のダイスウェル比が高すぎて押し出し加工性が劣るとの問題もあった。

このような実情から、従来の高シスー1,4ーポリプタジェンゴムの優れた物性を維持しつつ、ラジアルタイヤなどの高速性能を要求されるタイヤのサイドウォールに適応することができるようにポリプタジェンゴムの物性を改良することがこの業界の懸案事項となっていた。

必要とされている。一方タイヤの生産性を向上させる必要から、使用するゴム業材は優れた押し出し加工性(特に、ダイスウェル比が周囲となることが多い)を有していることもまた必要となる。

[従来技権およびその問題点]

タイヤのサイドウォール用のポリプタジェン妻材としては、一般に高シスー1,4-ポリプタジェンゴムが使用されている。

通常、高シスー1、4ーポリブタジェンゴムをサイドウォールとして使用するタイヤは、ゴムにカーボンブラック、老化防止剤、加磁促進剤および破損などを加えてポリブタジェンゴム配合物とし、この配合物を押し出し工程にかけた後、成形し、加熱加磁することにより製造される。

高シスー1,4 ーポリプタジェンゴムは、基本的には、ゴム自体、配合物および知磁物共にタイヤのサイドウォール用の素材として優れた物性を示す。特に上記のような工程をへて加速された加磁物の弾性率はサイドウォールとして好ましい値を示すのであるが、加磁物の風曲亀型成長性能が

4

ルタイヤのような高い高速性能が要求されるタイヤのサイドウェール用のゴム素材としては問題がある。

ポリプタジエンゴムの弾性率を低下させる方法 としては、たとえば、ポリプタジェンゴムに配合 するカーポンプラックの配合串を低くする方法が 知られている。ポリプタジェンゴムに配合するカ ーポンプラックの配合率を、加硫物の弾性率がタ イヤのサイドウォールに適する程度になるように 低下させると、今度はポリプタジェンゴム配合物 (未加確の状態)のダイスウェル比が極度に大き くなり、押し出し加工工程でエッジ切れなどが発 生することがあり、所望の形状のものを押し出す ことが困難になるとの問題が発生する。またさら に、肉疹のものを押出すことは特に困難になる側 向がある。このように押し出し加工工程で得られ る物の形状が制限されると、タイヤの速形が制約 を受けることがあり、また、肉糖のものを押し出 すことが困難であることから、タイヤの軽量化の 点でも創約を受けることがある。さらに最近では

特度昭61-73707(3)

ト述したように押し出されるゴム配合物のダイス ウェル比を特定の範囲にすることが生産性を向上 させるための必須要素となっているが、 上述した ように押し出し速度が高速になるほどエッジ切れ が多発する傾向があるために、生産性が問題になる。

このようにカーボンブラックの配合事を低下させることによりポリプタジェンゴムの加強物の弾性率を低下させた場合には、必然的に配合物のダイスウェル比が大きくなるとの問題が発生するためこの方法の利用には限界がある。

また、高シスー1、4ーポリプタジェンゴムの 他の改良策として、高シスー1、4ーポリプタジェンに低分子量のポリプタジェンを認合して知知 物の耐屈曲鬼裂成長性能を向上させ、さらに配合 物のダイスウェル比を低下させて押し出し加工性 を向上させる方法も提案されている。しかしなが ら、この方法により得られるポリプタジェンゴム は、その加強物の弾性率が低くなりすぎるためサ

7

量%とポリスチレン換算重量平均分子量が30万~80万の沸騰 n - ヘキサン可溶分85~99 気量%とからなり、かつは沸騰 n - ヘキサン 可溶分中にポリスチレン 換算分子量 5万以下の成分が9~30 気量%合まれていることを特徴とする高シス-1,4-ポリプタジェンを主成分とするポリプタジェンゴムを提供する。

[発明の効果]

[発明の詳細な記述]

とは'できない。さらに、この方法により得られるポリプタジェンゴムは、動的結性率が低くなり、 貯蔵中に室温付近の温度で流動(すなわち、コールドフロー)を起す傾向があり好ましくない。

このように、従来技術によって高シスー1 ・ 4 ーポリプタジェンゴムをタイヤのサイドウォール 用の素材として使用する場合においては、 その配合物、加硫物について要求される静物性を完全に 満足し、 かつラジアルタイヤの高速耐久性 などの高速性能を具備したタイヤのサイドウォールを 得ることは実質的にできなかった。

[発明の目的]

本発明の目的は、ポリプタジェンゴムの優れた 物性を犠牲にすることなく加強物が特にタイヤの サイドウォールとして好適な物性を示すポリプタ ジェンゴムを提供することにある。

[発明の要旨]

本発明は、超元比點度(130°0における濃度 0.2 g / 100 c c ・テトラリン溶液)が 0.5 ~ 4 の 準随 n − ヘキサン不溶分 1 ~ 15 低

8

本是明は、基本的には高シス-1、4ーポリブタジェンを主成分とし、きらにシンジオタクチァクー1、2ーポリブタジェン構造を主要単位として有するポリブタジェン)を含む 組成 からなる。ただし、本発明のポリブタジェンには…定量の低分子量のポリブタジェンが含まれる。

このポリプタジェンゴムは、たとえば種々の配合物を加えたポリプタジェンゴム配合物のダイスウェル比が押し出し加工に好適な範囲(治常であり、加強物の弾性率を特にタイヤのサイドウォールに好適な範囲(たとえば、100%の引張り、あいに分析を表現には、15~25kg/c㎡)であるがあり、あく(一般には、400以上)であるにもかかり、あく(一般には、400以上)であるにもかかり、おけ、ポリプタジェンゴムの他の優れた物性が終

10

影響を受ることがない。

なお、シンカタクチックー1、2ーポリブタジェジェクのチックー1、4ーポリブタジェン構造を含む高シスー1、4ーポリブタジェンゴムを製造する方法は特公昭49ー17666万次の対しながら、このおりブタジェンコムを用いておいため、このポリブタジェンゴムを用いて加強い、カイヤの高速耐い、カイヤの高速耐い、カイヤの高速であるとは、この特性などを検送する比較例2で許速である。

シンジオタクチック-1、2-ポリブタジェン 自体、およびシンジオタクチック-1、2-ポリブタジエン構造を分子中に比較的高半で含有するポリブタジエンは、実質的に沸騰n-ヘキサン不裕分として確認することができる。

そして、本発明のポリブタジエンゴムは、この 海腸ューヘキサン不裕分を1~15m量%含むこ ,

1 1

この意元比粘度(選尤粘度または換算粘度)は、沸騰 n - ヘキサン不溶分の分子量の範囲を示唆するものである。

この不審分の意元比點度が0.5より低いとポリプタジェンゴム配合物のダイスウェル比が押し出し加工に適する程度に小さくならない。また、夏元比點度が4.0より高いとシンジオタクチックー1,2ーポリプタジェンが凝集塊になり分散不良となり易く、従って、ダイスウェル比が充分に小さくならず、また弾性率も低すぎ針ましくない。

本発明のポリプタジェンゴム中に含まれる高シスー1。4 - ポリプタジェンは実質的に沸騰ューヘキサン可溶分として破認することができる。本発明のポリプタジェンゴムに含まれる沸騰ューヘキサン可溶分は、実質的に本発明にポリプタジェンゴムから沸騰ューヘキサン不溶分を減じた値である。

本角明において沸騰nーペキサン可容分は、G PC(ゲルパーミエーションクロマトグラフィ) とが必要であり、特に3~12重量%含むことが 好ましい。

この不溶分の量が1 重量%より少ないと、このポリプタジェンゴムに配合剤を加えて得られる配合物のダイスウェル比が、押し出し加工に適ける程度に低くならない。また、この加強物の弾性率が低くなりすぎ耐屈曲鬼殺成長性が悪くなる。一方、15重量%より多いとダイスウェル比はが、15重量%より多いとダイスウェル比はが、加強物の弾性率が過度に大きくなるために、たとしない。

さらに本発明のポリブタジェンゴムは、上記の 沸騰 n ー へ キ サン 不 溶分の 夏 元 比 粘度 が 0 、 5 ~ 4 の 範囲に あることが 必要 であり、 特に 0 、 8 ~ 3 、 0 の 範囲に あることが 好ましい。

本発明における 設元比點度とは、沸騰 n ー へキサン不溶分 0 ・ 2 g を 1 0 0 c c のテトラリンに溶解して、 1 3 0 での温度にてウベローデ點度計を使用して調定した値である。

12

で測定されるポリスチレン換算重量平均分子量が30万~80万の範囲にあることが必要である。従って、沸騰 n - ヘキサン可溶分にほぼ相応する高シス-1,4-ポリプタジエンはポリスチレン換算重量分子量が30万~80万の範囲のものと

沸騰 n - ヘキサン可密分のポリスチレン換算重 福平均分子量が30万より小さいと、加硫物の弾 性率が低すぎたり、あるいは引張強度などの物性 が悪化する。また、80万より大きいと配合物の ダイスウェル比が充分に小さくならないため加工 性が不良となる。

なお、本発明のポリプタジエンゴムの分子量および重量平均分子量は、後述するゲルバーミエーションクロマトグラフィを用いて分子量既知の標準ポリスチレンを測定して検量線を作成し、ポリプタジエンゴムの測定値を検量線に対応させ換算したポリスチレン換算分子量も上配と同様の方法により換算した値である。

本発明のポリプタジェンゴムの沸騰 in ーヘキサン 川裕分は、ポリスチレン換算分子保 5 万以下の低分子成分を 9 ~ 3 0 低量%含むことが必要であり、特に 1 5 ~ 2 5 五量%含むことが好ましい。

本発明のポリプタジェンゴムの沸騰ューヘキサ ン可溶分が、ポリスチレン換算での分子量5万以 下、一般には5千~5万の範囲の低分子量のポリ プタジェンを上記の範囲で含むことにより、 ポリ プタジェンゴムの弾性率がサイドウォールとして 好適な範囲の値となり、かつポリブタジェンゴム 配合物のダイスウェル比を押し出し加工に適した 範囲に保持することができるのである。従って、 この分子量5万以下の可能分の量が9重量%より 少ないと、配合物のダイスウェル比が加工に適し た範囲にまで低下しないため押し出し加工性が劣 り、更に、加益物の弾性率が高すぎて高速性能を 要求されるラジアルタイヤなどのサイドウォール 用の案材としては好ましくない。一方、30重量 %より多いと、配合物のダイスウェル比は低下す るが、加硫物の弾性率が低くなりすぎ実用性がな

15

ウム・四ヨウ化チタン系など)およびランタン系 列格士類元素系の触媒(例、トリエチルアルミニ ウム・有機酸ネオジム・ルイス酸系など) などを 挙げることができる。

シンジオタクチック-1。2 ーポリブタジエンを生成する重合性媒(以下、単に「シンジオ酸媒」と記載することもある)もまた公知のもでも、できる。この触媒の例として、パルトナフテネート、コパルトオクテート、コパルトナフテネート、コパルトスシリンス・カートのような、トリステルと二ウムにクリングをかけることができる。なお、このシンジオ触媒などを挙げることができる。なお、このシンジオ触媒などを挙げることができる。なお公開47-19892号公報に記載されているもの生を使用することができる。

また、低分子量のポリブタジェンは、分子量調 節剤と、たとえば1,4重合触媒のような触媒と い。 さらにポリプタジェンゴムがコールドフロー を起す傾向がある。

高シスー1,4ーポリブタジェンを生成する。 は、以下単に「1,4 重合触媒」と配数することである。 このような触媒の例としては、チーク ロック 触媒(例、ジェチルアルミニウム クロライド・コパルト系、トリエチルアルミニウル・ニッ化ホウ素・ニッケル系、トリエチルアルミニ

16

を組合せて使用して生成させることができる。

使用する分子量調節剤に特に制限はない。分子量調節剤の例としては、1、5 - シクロオクタジェン、アレンなどの非共役ジェン類または α - オレフィン類などを挙げることができ、これらを単
動であるいは混合して使用することができる。

なお、本発明のポリプタジェンゴムに含まれる高シス-1、4-ポリプタジェン、シンジオタクチック-1、2-ポリプタジェンおよび低分子量のポリプタジェン(高シス-1、4-ポリプタジェン)の製造の腹の反応温度、反応溶媒などの反応条件などは公知の方法に従って適宜設定することができる。

本発明のポリプタジェンゴムを製造する具体的な方法の例としては、

I) 1 、 4 重合触媒を使用して比較的高い分子量の高シスー1 、 4 ーポリプタジェンを製造し、 次いでこの反応系にシンジオ触媒を投入してシンジオタクチックー1 、 2 ーポリプタジェンを連続 的に製造し、このポリプタジェンと、予め調製し

特層昭61-73707(6)

た低分子量成分を含む高シスー1,4~ポリプタ ジェンを溶液プレンドあるいはドライブレンドす

H) 1,4 重合触旋を使用して比較的高い分子 並の高シスー1,4ーポリプタジェンを製造し、 次いでこの反応系にシンジオ触媒を投入してシン ジオタクチックー1。2~ポリプタジェンを連続 的に製造し、このポリプタジェンと予め調製した 低分子量のポリプタジェンとを解放プレンドある いはドライブレンドする方法、

買)低分子量のポリプタジェンを製造し、次い でこの反応箝波にシンジオ触媒を投入してシンジ オタクチック-1、2-ポリプタジェン構造をも 製造して、予め調製した高シスー1,4-ポリブ タジェンを譲渡プレンドあるいはドライブレンド する方法,

IV)低分子量のポリプタジェン、シンジオタク チックー1,2~ポリプタジェンおよび高シスー 1.4~ポリブタジェンをそれぞれ個別に製造し て反応辞故と共にプレンドする方法、

硫促進剤および加酸剤など油幣の配合剤が加えら れてポリプタジエンゴム配合物となる。そして、 このようにして調製された配合物は、常法に従っ て押し出し加工され、更に成形された後、加熱加 強される。

なお、本苑明のポリプタジェンゴムは、タイヤ のサイドウォールのみならず他のものに使用する こともできることは勿論である。

次に本発明の実施例および比較例を示す。

なお、水発明のポリブタジェンゴムおよび比較 例のポリプタジェンゴムについての各種測定は、 次のようにして行なった。

分子最の測定

G P C (ゲルパーエミッションクロマログラフ イ)を利用し、予め標準ポリスチレン(東洋會達 **麹製)を用いて作成した検量線から算出したポリ** スチレン換算値を分子量とした。

また、ポリスチレン終算度最平均分子量は心記 のようにして得た換算値より算出した。

装置:HLC-802A型(東洋資達時製) 21.

V)重合触媒を選択して重合を行なうかセメン トプレンドすることによりシンジオタクチックー 1 . 2 - ポリブタジェンと一部の高シスー1 . 4 ーポリプタジェンとを混合状態にして、高シスー 1,4-ポリプタジエンの残能をドライブレンド する方法、および、

Ⅵ) 分子母類節剤の量を調整しながら1,4重 合触媒を削いて低分子量のポリプタジェンを含 む高シスー1、4ーポリプタジェンを直続的に製 造し、次いでこの重合反応系にシンジオ触媒を校 入して特定量のシンジオタクチック~1.2~ポ リプタジェンを製造し、予め鋼製した低分子量の ポリプタジェンを所定量となるまで抵加してブレ ンドする方法などを挙げることができる。

このようにして罰製されるポリプタジェンゴム には、通常使用されている抵加剤(例、老化防止 剤など)を含有することができる。

タイヤの製造においては、このようにして製造 されたポリプタジェンゴムは、通常、カーボンプ ラック、プロセスオイル、滑削、老化防止削、加

2.0

カラム: G M H 6 0 0 0 、二本直列

検出器: 局折計

溶離液:テトラビドロフラン

选量:1.0m2/分

謝定温度:カラム槽40℃、検出器4.0℃ サンプル濃度: 0 . 0 0 2 5 g / I 0 0 m &

サンプル注入量: 0.5 m.2

固有粘度

試料をトルエンに溶解してキャノンフェンスケ 粘度計を用いて30℃にて翻定した。

ミクロ構造

試料を未外線吸収スペクトル法(モレロ法)に より測定して決定した。

激元比粘度

沸騰 n ~ ヘキサン不裕分 0 . 2 g を 1 0 0 c c のテトラリンに溶解して、1.30℃の温度にてウ ペローデ粘度計を使用して測定した。

勤的粘性率

コーンプレート型レオメータ (岩木製作所製) を用いて温度 1 0 0 ℃、 角周被数 5 × 1 0 → ラジ

特閲昭61-73707(7)

アン/ 秒にて 制定した。この値はポリプタジェンゴム配合物のコールドフロー性を示唆するものである。 動的 粘性率が小さいほどコールドフローし 易いことを示す。

ムーニ粘度

」 J I S − K − 6 3 0 0 に規定されている測定法 に従って測定した。

ダイスウェル比

ポリプタジェンゴム配合物のダイスウェル比は、キャピラリーレオメータ(インテスコ社製) を用いて温度100℃、ダイL/D=2mm/ 1mm、剪断速度60 sec-1 にて測定した。

引張弾性率および硬さ

加磁物の引張弾性率および硬度は、JIS-K-6301に規定されている制定法に従って制定した。

耐屈曲鬼要成長(指數)

加税物の耐屈曲亀製成長(指数)は、2mmの ・ 危製が15mmに成長する程度をJISK-63。

23

モルを加えて25分間操作を行ないブタジェンのシス-1。4重合を実施した。この段階でのポリマーの固有粘度 [n] は1.8であった。

シスー1 , 4 電合終了後、直ちに重合反応液にトリエチルアルミニウム4 . 4 ミリモル、二硫化 炭素 0 . 2 ミリモルおよびコバルトオクトエート 0 . 0 4 9 ミリモルを加えて、この重合反応被の 液温を 4 0 でに調節して 2 5 分間優拌を行ない、 シンジオタクチックー1 , 2 重合を実施した。

反応の停止は、2.4-ジターシャルプチルー pークレゾール0.5gを5m2のメタノール・ ペンゼン結合被(50:50)に溶かした溶液を 加えて行なった。

ポリマーを常兆に従って反応譲渡から分離し、 以下に記載する参照について測定を行なった。

また、本発明の実施例および比較例で使用したポリマーA乃至日は、以下に記載する方法。 した。これらのうちポリマーA~Dは、沸騰コーヘキサン不溶分(実質的にかかける)を含って コ、2ーポリプタジェンに和当する)を含って スー1、4ーポリプタジェンで和当する。ポリマーと スー1、4ーポリプタジェンに相当する。ポリマーと にはば沸騰コーヘキサン町溶分(実質のようと のみからなるものであるが、この内ポリマー日は飲 分子の高シスー1、4ーポリプタジェンを比較的 多量合むものである。

ポリマー A

空気を窒素ガスで置換した容量 2 2 のオートクレーブに脱水ベンゼン 6 0 8 gに 1 、3 ープタジエン 1 9 2 gを溶射した溶液を入れ、さらに水2 、2 ミリモルを加えて 3 0 分間 機件を行なった。この混合溶液の液器を 4 0 ℃に調節して、この溶液にジェチルアルミニウムクロライド 4 、2 ミリモル、コバルトオクトエート 0 ・0 1 5 ミリモルおよび 1 、5 ーシクロオクタジエン 1 1 ミリモルおよび 1 、5 ーシクロオクタジエン 1 1 ミリ

2 4

ポリマーB

シスー1 . 4 重合の際の 1 , 5 ~ ジシクロオクタジェンの量を 9 ミリモルとした以外はポリマーA の場合と同様に操作してポリマー B を製造し

このポリマーBのムーニ粘度は、62、沸騰 nーヘキサン不溶分は12、1%であった。残り の沸騰 n - ヘキサン可溶分の固有粘度 [n] は、 2、0 であり、シスー1、4 構造は97、1%で あった。

ポリマーC

シス-1・4 重合の際の1・5 - シクロオクタジェンの量を9 ミリモルとし、シンジオー1 ・2 重合の際のコパルトオクトエートの量を0・0 2 3 ミリモルとした以外はポリマーAの場合と同様に操作してポリマーCを製造した。

このポリマーCのムーニ粘度は、51、沸磨 n-ヘキサン不裕分は6.0%であった。残りの 沸騰n-ヘキサン可容分の固有粘度[カ]は、 2.0であり、シスー1.4構造は96.8%で

特费昭61-73707(8)

あった。

ポリマーD

シス-1,4 重合の限の1,5 - シクロオクタジェンの量を9 ミリモルとし、シンジオー1,2 取合の限のコパルトオクトエートの量を0,11 ミリモルとした以外はポリマーAの場合と同様に 操作してポリマーDを製造した。

このポリマーDのムーニ粘度は、80、沸騰 ローヘキサンボ部分は24.0%であった。残り の沸騰ローヘキサン可部分の固有粘度 [カ] は、 2.0であり、シスー1。4 構造は96.9%で あった。

ポリマーE

内部の空気を窒素ガスで置換した容量 2 2 のオートクレーブに、脱水ベンゼン 6 0 8 g に 1 、 3 ーブタジエン 1 9 2 g を溶解した溶液を入れ、さらに水 2 ・ 2 ミリモルを加えて 3 0 分間 機件を行なった。次いでこの混合溶液の液温を 4 0 ℃に関節して、この溶液にジエチルアルミニウムクロライド 4 ・ 2 ミリモル、コバルトオクトエート

27

た。またポリマードは実質的に全て郷醫 n - へキサンに溶解し、その固有粘度 [n] は、2 . 8 であった。ポリマードのシス-1 , 4 構造は 9 7 .0%であった。

ポリマーG

シス-1,4 転合の数の1,5 - シクロオクタ ジェンの最を9 ミリモルとした以外はポリマーE の場合と回様に操作してポリマーGを製造した。

このポリマーGのムーニ粘度は、 4 0 であった。また、ポリマーGは実質的にすべて沸騰 m ーヘキサンに溶解し、その固有粘度 [n] は、 2 ・0 であった。ポリマーGのシスー1 , 4 構造は 9 6 ・9 % であった。

ポリムー H

シスー1 , 4 低合の駅の1 , 5 - シクロオクタジェンの量を 8 0 ミリモルとした以外はポリマー E の場合と同様に操作してポリマー H を製造した。

このポリマーHは、液状であった。またポリマーHは実質的に全て沸騰n-ヘキサンに溶解し、

0 . 0 1 5 ミリモルおよび 1 , 5 - シクロオクタジェン 7 ミリモルを加えて 2 5 分間 機件を行ない、ブタジェンのシス-1 . 4 重合を実施した。

反応の停止は、 2 , 5 - ジターシャルプチルー P - クレゾール 0 . 5 g を 5 m g の A タ ノール・ ベンゼン 器 合 被 (5 0 : 5 0) に 済か した 溶 液 を 加えて行なった。

ポリマーを常法に従って反応溶液から分離し、 以下に記載する事項について測定を行なった。

得られたポリマーEのムー二點度は、83であった。またポリマーEは実質的に全て沸騰 n - へキサンに溶解し、その固有粘度 [n] は、3 . 1であった。このポリマーEはシスー1 , 4 構造が97 . 1 %であった。

ポリマード

シスー1,4重合の際の1,5-シクロオクタジェンの量を7.5ミリモルとした以外はポリマーEの場合と回縁に操作してポリマーFを製造した。

このポリマードのムー二點度は、72であっ

28

その固有粘度 [ヮ] は、0 · 4 5 であった。ポリマーHのシスー1。4 構造は 9 4 · 8 %であった。

このようにして製造したポリマーを以下に示す 実施例および比較例に示す知合でプレンドし、溶 剤を除去した後、乾燥してポリブタジエンゴムを 調製した。このポリブタジエンゴムに以下に示す 配合数に従って配合を行ないポリブタジェンゴム 配合物を関製し、このポリプタジェンゴム配合物 を150℃の加熱温度で45分間加熱プレスを行ない加速物を得た。

以下杂白

配合変

EC. 会物	配合比(重量部)
!リプタジェンゴム	1 0 0
T B F カーボン	4 5
アロマティックオイル	1 0
的事 一号	3
テアリン酸	2
化防止剂 ★1	1
可確促進剤 #2	1
i 黄	1.

註)*1: (N-フェニル-N-イソプロピルp-フェニレンジアミン)

*2: (N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアゾ ールスルフェンアマイド、

[実施例1]

上記のポリマーA50部、ポリマーF25部およびポリマーH25部をプレンドレて箝剤除去、

3 1

ーF25部およびポリマーH25部とした以外は 関線に操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムの沸騰 n ー へキサン不溶分は 6 %、この不溶分の最元比點度は2.2 であった。また、沸騰 n ー へキサン可溶分のポリスチレン換算重量平均分子量は 4 0 、5 × 1 0 *、分子量 5 万以下の沸騰 n ー へキサン可溶分は 1 7 、5 % であった。また、このムーニ點度は3 2、動的點性率は2.5 × 1 0 * poise であり良好であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加強物)のムーニ粘度も3.4 であり、良好であった。

さらに、加葡萄の硬度も57であり、良好で あった。

第1表にポリプタジェンゴム配合物(未加磁物)のダイスウェル比(断面級比)、加磁物の 100%および300%引張弾性率および耐屈曲 电数成层指数を示す。

「宇族似3]

実施例1において、ポリマーB50部、ポリマ

乾燥を行ないポリプタジェンゴムを得た。

得られたポリプタジェンゴムの沸騰 n ーへキサン不溶分は6%、この不溶分の基元比粘度は2、3であった。また、沸騰 n ーへキサン可溶分のポリスチレン換算重量平均分子及は36。8×104、分子及5万以下の沸騰 n ーへキサン可溶分は18%であった。

得られたポリプタジェンゴムのムーニ粘度は 26であり動的粘度率は2.3×10⁷ poise で あり良好であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加確物)のムーニ粘度もまた29であり、良好であった。

さらに、加強物の硬度も5.6であり、良好で あった。

第1表にポリプタジェンゴム配合物(未加硫物)のダイスウェル比(断面積比)、加硫物の100%および300%引張弾性率および耐屈曲魚型成長桁数を示す。

[字蓝似2]

実施例1において、ポリマーB50部、ポリマ

3 2

- B 2 8 部およびポリマーH 2 2 部とした以外は 同様に操作してポリプタジェンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムの沸騰ューへキサン不溶分は6%、この不溶分の意元比點度は2、2であった。また、沸騰ューヘキサン可溶分のポリスチレン投算重量平均分子量は44、0×10⁴、分子量5万以下の沸騰ューヘキサン可溶分は16、0%であった。また、このムーニ點度は36、動的點性率は2、8×10⁷ poise であり良好であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加硫物)のムーニ粘度もまた41であり、良好であった。

さらに、加強物の硬度も59であり、良好で あった。

第1表にポリプタジェンゴム配合物(未加磁物)のダイスウェル比(断面積比)、加磁物の 100%および300%引要塑性率および耐屈曲 & 型成長指数を示す。

[実施例4]

実施例1において、ポリマーC50部、ポリマ

特間時61-73707(10)

- F 2 5 色およびポリマーH 2 5 部とした以外は 同様に操作してポリプタジェンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムの御園 n ーへキサン不溶分は3%、この不溶分の超元比點度は2、3であった。また、狒踊 n ーへキサン可容分のポリスチレン換算重量平均分子量は40、8×10⁴、分子量5万以下の狒狒 n ー ヘキサン可溶分は18、0%であった。また、このムーニ點度は29、動的點性率は2、1×10⁷ poise であり良好であった。

ポリプタジェンゴム配合物 (未加確物) のムーニ粘度もまた 3 3 であり、良好であった。

さらに、加藍的の硬度も54であり、良計で あった。

[実施例5]

実施例1において、ポリマーD50部、ポリマ

3 5

- B 1 5 部およびポリマーH 3 5 部とした以外は 同様に操作してポリプタジェンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムの排贈ューへキサン不溶分は6%、この不溶分の意元比點度は2.2であった。また、沸騰ューヘキサン可溶分のポリスチレン換算重量平均分子量は32.0×10⁴ 大小のなった。また、このムーニ點度は22、動的點性率は2.0×10⁴ poise であり良杯であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加硫物)のムーニ粘度もまた 2 5 であり、良好であった。

さらに、加強物の硬度も5.5であり、良好であった。

第1要にポリプタジェンゴム配合物(未加確物)のダイスウェル比(断面積比)、加磁物の 100%および300%引張弾性率および副品曲 象数成長桁敷を示す。

[比較例1]

単載例1において、ポリマーF25部、ポリマ

ー F 2 5 部 および ポリマー H 2 5 部 と した 以外は 何様に操作してポリプタジェンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムの独自ューへキサン不紹分は12%、この不部分の最元比粘度は2.2であった。また、独唐ューへキサン可紹分のポリスチレン投算を量平均分子量は41.0×10⁴、分子量5万以下の神路ューへキサン可紹分は17.0%であった。また、このムーニ粘度は40、動的粘性率は3.5×10⁷ poise でありを好であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加強物)のムーニ監座もまた44であり、良好であった。

さらに、加硫物の硬度も62であり、良計で あった。

第1 裏にポリプタジェンゴム配合物(未加磁物)のダイスウェル比(断両機比)、加磁物の 100%および300%引張弾性率および耐風曲 急發成長指数を示す。

「実施例6]

実集例1において、ポリマーB50部、ポリマ

3 6

- D 5 0 部およびポリマーH 2 5 部とした以外は 同様に操作してポリブタジェンゴムを製造した。

得られたポリプタジェンゴムは実質的に全て課題 n - ヘキサンに溶解した。このゴムのポリスチレン換算重量平均分子量は40.8×10⁴、分子量5万以下の課題 n - ヘキサン可称分は、18.0%であった。また、ムーニ粘度は25、動的黏性率は1.7×10⁷ poise であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加硫物)のムー 二點度は28であった。

さらに、加強物の硬度は50であった。

第1表にポリプタジェンゴム配合物(未加磁物)のダイスウェル比(斯園積比)、加磁物の 100%および300%引張弾性率および耐風曲 & 数成長指数を示す。

[比較例2]

市販のポリブタジェンゴム (UBEPOL VCR412、字部関産体製) を用いて実施例 1 と同様に測定を行なった。このポリブタジェンゴムは特公別 4 9 - 1 7 8 6 6 号公報に準じて製造されたものであ

特閣昭61-73707(71)

る。このポリプタジェンの沸騰 n - ヘキサン不育 分は12%であり、不溶分の超元比點度は2.1 であった。また沸騰 n - ヘキサン可溶分のポリス チレン換算重量平均分子量は37.5×10⁴、 分子量5万以下の沸騰 n - ヘキサン可溶分は、 4.5%であった。このムー二點度は46、動的 點性率は6.4×10⁷ paige であった。

ポリプタジェンゴム配合物(未加値物)のムーニ粘度は54であった。

さらに、加強物の硬度は68であった。

第 1 表にポリプタジェンゴム配合物 (未加証物) のダイスウェル比(新国独比)、加証物の100%および300%引張弾性率および耐足曲
電要成長指数を示す。

f 比較例 3 1

市販のポリプタジェンゴム (UBEPOL BR150、字部興産物製)を用いて実施例 1 と同様に制定を行なった。このポリプタジェンゴムは、高シスー1、4~ポリプタジェンを主成分とするポリプタジェンゴムは実

3 9

第1表

								31	蛋	7	生事	k	/c 11	ŗ	鲥	屈	曲	4
	¥	1	7	ゥ	I	N	比		10	0 %		30	0 %	2	咸	長	指	敷
実施	91	1		1		4	6		2	2		8	5		5	6	0	
		2		1	•	4	8		2	2		8	7		4	6	0	
		3		1		5	2		2	4		9	1		4	4	0	
		4		1		6	8		1	9		7	5		4	0	0	
		5		1		2	2		2	7	1	0	5		5	9	0	
		8		1	•	3	0		2	0		7	8		5	4	0	
比較	64	1		1		8	6		1	4		В	2		3	5	0	
		2		1		4	1		4	2	1	3	5		4	4	0	
		3		2		3	ì		2	0		7	9		1	0	0	

本発明のポリプタジェンゴムは、加硫物の引張 弾性率が、たとえば100%引張弾性率において 19~27kg/cmの値を示し、タイヤのサイ ドウォールとして紆盗である。さらに耐品肉気要 質的に全て沸騰 n ー ヘキサンに溶解した。 このゴムのポリスチレン換算重量平均分子量は 5 1 . 0 × 1 0 ⁴ 、分子量 5 万以下の沸騰 n ー ヘキサン可溶分は 4 . 0 % であった。 また、 このムーニ 監度は 4 3 、動的 點性率は 3 . 0 × 1 0 ⁷ poiss で

ポリプタジェンゴム配合物 (未加値物) のムーニ點度は4.6 であった。

さらに、加強物の硬度は57であった。

第1表にポリプタジェンゴム配合物(未加磁物)のダイスウェル比(断面積比)、加磁物の 100%的よび300%引張弾性率および耐屈曲 電製成長指数を示す。

以下余百

4 0

成長掛数440~560と非常に高い値を示し良 好である。

また、ポリプタジェンゴム配合物のダイスウェル比も1.22~1.68の範囲であり優れた押 し出し加工性を示している。

そして、ポリプタジェンゴムのムーニ粘度、動 的點性率、ポリプタジェンゴムの配合物のムーニ 點度および加強物の硬さなどの他の物性には悪影響を及ぼしていないことが確認された。

これらに比較して比較例1は、引要弾性率が低すぎ、さらに耐屈曲鬼製成長指数も低い。 また、動的粘性率が低いのでゴム配合物がコールドプローし易く、硬度も充分ではない。

比較例2は配合物のダイスウェルおよび 加磁物の耐屈曲 電製成長指数は好ましい範囲にあるが引張弾性率が高すぎてサイドウォール用の素材としては不適当である。

また、比較例3は、引張弾性率の値は好ましい がダイスウェル比が高すぎ、さらには耐屈曲 & 裂 成長指数が落しく低い。 このように本発明のポリプタジェンゴムは、ポリプタジェンゴムの優れた物性を維持しつつ、特にタイヤのサイドウォール用の素材として必要な物性をも併せ持った優れたポリプタジェンゴムであることが確認された。

特許出顧人 字部與麼樣式会社 代 理 人 - 弁理士 - 柳川密男